(19) Japanese Patent Office

(12) Publication of Unexamined Patent Application (A) (11) Kokai Number

2004-201641 (P2004-201641A)

(43) Date of Publication: July 22, 2004

(51) Int. Cl. ⁷	FI			Theme Code (Reference)
C12N 15/09	C12	N 15/00	A	4B024
C12Q 1/68	C12	Q 1/68	ZNAA	4B063
G01N 33/53	G01		M	
G01N 33/566	G01			
G01N 33/569	G01		A	
	equest for Examination: Not			s: 10 OL (18 Pages Total)
(21) Application Number:	2002-377820 (P2002-	(71) Applicant:		
377820)				Chemical Medience
(22) Filing Date:	December 26, 2002		Corporation	
				nura, Itabashi-ku
			Tokyo	
		(74) Agent:	100088904	
				ohji, Attorney
		(72) Inventor:	Hiroaki Ish	
				nura, Itabashi-ku
			Tokyo	
		(72) Inventor:	Osamu Has	
				nura, Itabashi-ku
			Tokyo	
		F Term (Refere		11412
			AAII CA0I	
			QA18 QA19	
			QR32 QR42	
		·	QS34 QX0	I QX10

(54) [Title of the Invention] Method of Detecting Fungus

(57) [Abstract]

[Problem] Provide a method for readily detecting fungus and identifying the fungal genus or fungal strain. [Means for Solving the Problem] Focus on common sequences in the fungal genome and specific sequences in the fungal genus or fungal strain, and use a primer composed of oligonucleotides having the base sequences indicated by the specific sequences when employing nucleic acid amplification means to detect the fungal artiributed to deep fungal infection in humans. Also, identify and quantify the fungal genus or fungal strain of the deep funguls by analyzing the melting temperature of the amplified nucleic acid. Furthermore, identify the fungal strain by analyzing the gene lineage from the base sequences of the amplified product. [Selected Drawings] None

(19)	*	Ø	44	ot:	=	6 II	D,

(12)公開特許公報(A)

(II) 特許出願公開番号 特開2004-201641 (P2004-201641A)

(43) 公開日 平成16年7月22日(2004.7.22)

				(43) 2	2円口	平麻 10年	F/ F 221	3 (200	4.7.22)
(51) Int.C1.7		F I				テー・	72-1	(参え	ş)
C12N	15/09	C12	N 15/00	A		4 B	024		
C12Q	1/68	C12	2 1/68	ZNAA		4 B	063		
GO 1 N	33/53	GO1	N 33/53	M					
GO 1 N	33/566	GO1	N 33/566						
GO 1 N	33/569	G01	33/569	A					
			審查請求	大請求	請求項	の数 10	ΟL	(全	18 頁)
(21) 出願番号		特願2002-377820 (P2002-377820	(71) 出願 /	591122	2956				
(22) 出願日		平成14年12月26日 (2002.12.26)	,			化学ビー	シーエ	N .	
						志村3-			
			(74) 代理/	100088	3904				
				弁理士	庄司	隆			
			(72) 発明者	f 石古	博昭				
				東京都	板横区	志村3丁	130	番1号	
			(72) 発明者	情本	偐				
				東京計	板橫区	志村3丁	130	番1号	
			Fターム(参考) 4B(24 AA1	1 CA01	HA12		
				4B0	063 QA1	8 QA19	QQ07	QQ43	QR08
					QR3	2 QR42	QR55	QR62	QS25
					QS3	4 QX01	QX10		

(54) 【発明の名称】 真菌検出方法

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 東蘭を迅速に検出し、東蘭の属または簡種同定を可能とする方法を提供する。 開除天野政事で、実施でプレルに共通配列があることが表述の属また法は簡単ではまる特別 的な配列があることに著目し、特定の配列で示される塩基を配列を表立スク国首検出するでは、 なるアライマーを用いて、核酸増編手段により、といる原在住実高値の国または菌産で で、また、要性を行う。 さらにせの増幅産物の塩基配列から遺伝子系裁解析による菌種同定を あこなで。 「銀米図】 ム」

50

【特許請求の範囲】

【請求項1】

以下の群より選択される配列からなるオリゴスクレオチドを含む核酸増幅用プライマーを使用して核酸増幅手段を利用することを特徴とする真菌検用方法;

- 1) 頁面をコードする配列番号1に記載の撮基配列のラち、115位~188位、841位~880位、 397位~417位、694位~678位、及ひその相補類の領域がり選択され、配列番号1及び/ 又はその相補類の連続する塩基を少なくとも5以上含むオリゴスワレオチド。
- 2) 真菌をコードする配列のラマ258、268差しくは288リホソームRMA又は前記258、268若 しくは288リホソームRMAをコードするDMAから選択され、連続する塩蒸を少なくとも5以 上含むオリゴスワレオチド。
- 3)配列番号2~5で表される塩基配列及び/又はその相補額からなるオリゴスクレオチド。
- 4)前記1)~8)のいずれか1に記載のオリゴヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイプリダイズしうるオリゴヌクレオチド。
- 5)前記1)~4)のいずれか1に記載のオリゴスクレオチドのうち、1ないし数個の塩 基が置換、欠失、押入もしくは付加といった変異された塩基配列を含み、プライマー機能 を有するオリゴスクレオチド。

【請求項2】

配列巻号2~5で表される塩基配列のオリゴヌクレオチドがドなるプライマーのラちセンス側プライマー人のアンチセンス側プライマーを適宜選択したものを1超のプライマーセ 20 ・トとして使用し、核酸増輪手段を利用することを特徴とする真菌検出方法。

【請求項3】

プライマーセットの組合せが、配列番号 2 及び 3 で表される塩基配列のオリゴヌクレオチドが5 なるプライマーの組合せ、又は、配列番号 4 及び 5 で表される塩基配列のオリゴヌクレオチドか5 なるプライマーの組合せである請求項 2 に記載の真菌検出方法。 【輸収項 4】

端水項1~8のいずれか1に記載の核酸増幡過程において、真菌の菌種特異的な配列を検 出することによる南週別真菌の検出方法。

【請求項5】

真菌の菌種特異的な配列の検出が、増幅領域の塩基配列から選択されるプロープによる錆 30 求項4に記載の菌種別真菌の検出方法。

【糖求項6】

真菌の菌種特異的な配列の検出が、核酸の酸解温度の測定である請求項4 に記載の菌種別 真菌の検出方法。

【請求項7】

請求項4~6のいずれが1に記載の菌種別真菌の検出方法により真菌の遺伝子系統解析を 行う真菌菌種の同定方法。

【請求項8】

請求項4~6のいずれが1に記載の面捷別東菌の検出方法により面種特異的な配列を検出し、該検出データがコンピュータにより処理され、真菌類の遺伝子系裁解析データペース に基づいて真菌菌種の同定を行う方法。

【請求項9】

菌種特異的な配列が施設において検出され、得られた検出データが電気通信回路を通りて 真菌菌種の解析センターに送信され、請求項1又は8に記載の方法によって処理されるこ とにより、真菌類の遺伝子系統解析データペースに基づいて真菌菌種が同定され、その結 果が電気通信回路を経て施設にフィードパックされる真菌種同定サービスのビジネス方法

【請求項10】

請求項1~6の何れか1の検出方法又は真菌菌種の同定方法に使用される試業を含む遺伝 子機能の変異の迅速測定用試業キット。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明が属する技術分野】

本発明は、真菌検出方法に関する。具体的には、真菌の258、268若しくは288リホソームRNA(以下、各々「258 FRNA」、「268 FRNA」、「288 FRNA」という。)遺伝子をコードするDNA領域の約1000bPにおいて保存されている塩基配列に基づいて真菌の核酸を増幅して検出する方法に関し、さらに遺伝子系数解析による真菌菌種の同定方法に関する。

[0002]

【従来の技術】

東南頼は、Phyconycetes(藩庙頼)、Asconycetes(子春庙頼)、Basidionycetes(相子 画領)、Fung Limperfecti(不完全商頼)に分類されるが、とトに病原性のあるのは殆ど不完全商類のに属する。この不完全商類は、ほかの真菌と異なって有性生殖を行わず、無性生殖に終始する。不完全菌類でとトに病原性のあるのは、その形態の類似性をもとにして、終日の長が鮮田供真面という、大田で、位によって大きくとつに分けられる。表在性真菌(皮膚系状菌症を含む、尿菌はは、皮膚、不動をしてよって大きくとつに分けられる。表在性真菌(皮膚系状菌症を含む、尿・動・して、皮膚、ののなどにかられ、慢性の経過をとり治療としていてとは多いが、次部組織に減、骨っを建し、ののなどにかられ、慢性の経過をとり治療としているは多いがある。深在性真菌症は皮膚組織、内が顕鉛組織に減、骨っな菌を使促し、沢発性真菌症の発展することが多く、したがつて重菌なものか多い。ことがある。これが表に原因となる真菌の曲形によって内因性質菌症と外因性質菌症に分けてよぶさとがある。可能は原因質が健常人の体内にもしばしばが常在しており、そこになんらかの形は大田の大田の大田のは、カンジケ症などかされてある。一方、外田計画をは原因菌が本系使常人には存在せず、外部からの腹染によって発症するもので、アスペルギルス症、Nocardia症、Histoplasma症、クリフトコッカス症などがある(臨床検室、法規要、金原出版株式会社、第31版、1998年、りリフトコッカス症などがある(臨床検室法規要、金原出版株式会社、第31版、1998年、りリフトコッカス症などがある(臨床検室法域表、金原出版株式会社、第31版、1998年、りリフトコッカス症などがある(臨床検室法域表、発見が表している。

[00008]

とトの主な深在性真菌症の起因菌として、カンジを症の<u>Candida albicans</u>、<u>C. Parapsilos</u> is. <u>C. tropicalis</u>、<u>C. krusei</u>、アスペルギルス症の<u>Aspergillus flavus</u>、<u>A. funigatus</u>、 A. <u>nniger</u>、クリアトコッカス症の<u>Cryptococcus neofomans</u>、接合金症の<u>Rhizopus spp.</u> があ がちれる。また、<u>Trichosporon spp.</u>や<u>Pseudallescheria boydii</u>や<u>Fusarium spp.</u>、<u>Rhodo</u> <u>torura rubra</u>などの真菌性も増加傾向にある。

[0004]

[0005]

深在任真菌性の検査は一般に均養腸性率が低く、また初期における臨床症状はほとんどないことから、診断は臨床症状と経過観察、培養、画性・接続となどによってなされている。深在性真菌症の診断法としては、さまざまな血清診断キットがすでに開発され、▲1▼ 菌体成分 (細胞壁マンナン、ガラクトマンナン、及び 膜グルクロノキシロア・プラクトマンナン、及び 前体の体内における皆衡産物 (カン学ゲ易熱性糖蛋白) を抗原とした、抗療抗体及 恋による検出法と、▲2▼ 茴体成分 (細胞壁 8 グルカン) 又は、真茴代謝産物 (Dアラ ボール) を酵素及原によって検出する生化学的検出法がある。

[0006]

30

40

ペル) が必要である。これまでの血清診断は、実菌共通の関体成分を検出するため、属あるいは種を同定することが困難であった。 真菌に対する治療薬は、菌種により効果が異な ものもあることから、疾患原因となる 真菌の早期同学が必要とされている。

[0007]

この解決策として、より高感度かつ特異性に優れた真菌検出系として、遺伝子診断法の開発も試みられている。

各種真菌症の原因となる真菌のミトコンドリアに存在するチトクローム b の遺伝子に着目し、アスペルギルス属真菌を検出するために用いられる核酸を提供し、さらにされを用いることによる愉使、迅速、特異的かつ高感度な深在性真菌症の原因菌、さらにはアスペルギルス属真菌の検出方法が報告されている(真菌類の検出用材料及び検出法・特許文獻1)。

[0008]

また、深在性真菌症の原因菌、特にカンジケ属真菌及びクリプトコッカス属真菌を検出するために用いられる核酸を提供し、さらにされた用いることによる結便、迅速、特異的かつ高壓度な検出方法が報告されている(真菌検出用核酸及びされを用いた真菌の検出方法特許で献り)

[0009]

すらに、真菌のリボソームRNAのすち、188リボソームRNA(188rRNA)、288リボソームRNA(2 88rRNA)領域をコードするDNAをターゲットとした遺伝子増幅による真菌の検出例が報告さ れている(非特許文献))。

しかしながら、これらは真菌の属あるいは幾つかの菌種を検出するのみで、広範囲の真菌 同定は今だ実施されていない。

[0010]

【特許文献1】

国際公開 W098/10078号パンフレット

【特許文献2】

特開2002 142774号公報

【非特許文献1】

J. Clin. Microbiol. 33, 2913 2919 (1995)

[0011]

【発明が解決しようとする課題】

本発明の課題は、真菌を迅速に検出し、真菌の属又は菌種同定を可能とする方法を提供することである。

[0012]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、東苗類のゲノムに共通配列があること及び東菌の属又は菌種による特果的 な配列があることに着目し、鋭度研究を重ねた結果、核酸増幅手段により、ヒトの深在性 東西値の起因菌検出と定量を行い、さらにその増幅産物の塩基配列から遺伝子系統解析に よる面種同定を可能としすることを見出し、本発明を完成した。

【0013】 すなわち本発明は、以下の発明よりなる。

1. 以下の詳より選択される配列からなるオリゴスクレオチドを含む核酸増幅用プライマーを使用して核酸増幅手段を利用することを特徴とする真菌検出方法:1) 真菌をコードする配列番号 1 に記載の塩基配列のラち、115位~138位、841位~860位、397位~417位、694位~678位、及びその相補類の領域から選択され、配列番号 1 及び/又はその相補類の連続する進基を少なくとも5 以上含むオリゴスクレオチド。

2) 真菌をコードする配列のラち258、268者しくは288リホソームRMA又は前記258、268者 しくは288リホソームRMAをコードするDMAから選択され、連続する塩蒸を少なくとも5以 ト含むオリゴスクレオチド。

8)配列番号2~5プ表される塩基配列及び/又はサの相補額からなるオリプマクレオチ

30

50

۴.

- 4)前記1)~8)のいずれが1に記載のオリゴスクレオチドとストリンジェントな条件下でハイアリダイズしするオリゴスクレオチド。
- 5)前記1)~4)のいずれが1に記載のオリゴスクレオチドのうち、1ないし数個の塩 並が重映、次失、神入もしくは付加といった変異された塩基配列を含み、アライマー機能 を有するオリゴスクレオチド。
- 2. 配列番号2~5で表される塩基配列のオリゴスクレオチドからなるプライマーのラちセンス側プライマー及びアンチセンス側プライマーを適宜選択したものを1組のプライマーヤットとして使用し、核酸増端手段を利用することを特徴とする真菌神別方法。
- 8. アライマーセットの組合せが、配列番号 2 及び 8 で表される塩基配列のオリゴスクレオチドからなるアライマーの組合せ、又は、配列番号 4 及び6 で表される塩基配列のオリゴスクレオチドからなるアライマーの組合せである前項2 に記載の真菌株別方法。
- 4. 前項1~3の11ずれか1に記載の核酸増幅過程において、真菌の菌種特異的な配列を 検出することによる菌種別真菌の検出方法。
- 5. 真菌の菌種特異的な配列の検出が、増幅領域の塩基配列から選択されるプロープによる前項4に記載の蔥種別真繭の検出方法。
- 6. 真菌の菌種特異的な配列の検出が、核酸の触解温度の測定である前項4に記載の菌種 別真菌の検出方法。
- 7. 前項4~6のいずれか1に記載の菌種別真菌の検出方法により真菌の遺伝子系統解析 を行う真菌菌種の同定方法。
- 8. 前項4~6のいずれか1 に記載の薗種別裏面の検出方法により薗理特異的な配列を検 出し、該検出データがコンじュータにより処理され、真面類の遺伝子系統解析データペースに基づけて真薗種種の同定を行う方法。
- 9. 茴種特異的な配列の検出が個別の検査機関においてなされ、得られた検出データを和 気通循回路を経てセンター機関に実積され、病項「又は8に配載の方法によって処理されることにより、真菌類の遺伝子系統解材データペースに基づいて真菌菌種の同定を行い、 総果が電気通信回路を総て個別の検査機関にフィードパックされる真菌種同定サービスの ピジネス方法。

[0014]

【発明の実施の形態】

本発明にあいて、検出しうる真菌は特にとしの主な深在性真菌症に足因する菌種であり、 具体的にはCandida albicans、C.parapsilosis、C.tropicalis、C.krusei、C.9labrata、 Aspergillus flavus、A.fumigatus、A.niger、Cryptococcusneoformans、Rhizopus arrhi <u>aus、Trichosporon beigelii、Pneumocystis carinii</u>が挙げられる。

[0015]

(真菌をコードする特定遺伝子領域の増幅)

本発明における真菌の検出は、測定検体である生物材料がお進伝子を抽出し、真菌をコードする特定進伝子の領域の増幅を行うことによる。測定検体は、生物材料であり、拠生物、生体細胞等の測定の横的とする真菌をコードする遺伝子を担持する可能性のある材料が対象となる。具体的には、 膀胱浄液、拭い液、血液、尿、黄便等各測定の線的とする生理活性物質に彫りて変更可能である。

遺伝子の抽出は、自体公知の方法により行うことができる。

特定機伝子の増幅は、真菌に共通する即位に対象するプライマーを用りた複数増幅予段により行われる。複数増幅の手段は今日多様公方法が確立され、今後も開発されていくであるアが、本発明では特に限定されるものではない。具体的にはFCk法(Polymerase Chain Reaction法、Science、280:1350 1354, 1985)やNASBA法(Mucleic Acid Sequence Based Amplification 法、Nature、350.91 92.1991、特許第 2648802号公報及び特許第 26505 59号公報記載以及びLAMP法(Loop mediated isothermal amplification of DNAJ機械法

40

50

、特開2001 242169号公報)などの核酸増幅方法を適用することができる。

[0016]

真菌をコードする特定遺伝子領域とは、配列番号 1 (GenBank Accession No. X70659)に表される配列を含む 25 SrRNA、 26 SrRNA ましくは 28 SrRNA をコードする遺伝子領域をいう。ま

た、本発明の検査方法に使用される核酸増幅用フライマーは、配列番号 1 に表される配列の100位 ~900 位の位置及びその相補的な配列がり選択される。

具体的には、从下の群より選択される配列がらなるオリゴヌクレオチドを含むプライマー を使用することができる。

- 1) 真菌をコードする配列番号 1 に記載の塩基配列のラ で、、115位~188位、841位~866位、397位~417位、694位~878位、及ひその相補類の質成めら選択され、配列番号 1 及びノ又はその相補類の連続する塩蒸を少なくとも5 以上含むオリゴスワレオチド。
- 2) 真菌をコードする配列のラマ258、268若しくは288リホソームRNA又は前記258、268若 しくは288リホソームRNAをコードするDNAから選択され、連続する塩基を少なくとも5以 上含むオリゴスクレオチド。
- 3) 配列番号 2 ~ 5 で表される塩基配列及び/又はその相補鎖からなるオリゴヌクレオチ
- 4) 前記1)~3) のいずれか1に記載のオリゴスクレオチドとストリンジェントな条件 下でハイプリダイズレラるオリゴスクレオチド。
- 5)前記1)~4)のいずれが1に記載のオリゴスクレオチドのラち、1ないし数個の塩 基が置換、欠失、神入もしくは村加といった変異された塩基配別を含み、プライマー機能 20 を有するオリゴスクレオチド。
- [0017]

また、本発明の検出方法に使用するプライマーは、配列番号2~5で表される配列を含む オリゴスクレオチドからなるプライマーのすちセンス側プライマー及びアンチセンス側プ ライマーを適宜選択したものを1組のプライマーセットとして使用することができる。具 体的には、配列番号2及び8で表される塩基配列のオリゴスクレオチドからなるプライマー 一の組合せ、又は、配列番号4及び5で表される塩基配列のオリゴスクレオチドからなる プライマーの組合せで使用することができる。

- [0018]
- (核酸の駐解温度の検出による真菌の検出)

本発明の真菌の検出方法において、核酸の能解温度の差を利用して、真菌特異的な健健曲線を調べることにより真菌の検出を行うことができる。核酸の健解温度の測定は、自体公りの方法又は今後開発されるおとりする方法を採用することができる。例えば市販のラウザイクラー(LightCycler)を用いたリアルタイムPCR法により行うことができる。具体的には、目的とする遺伝子領域をPCR等の増幅手段により増幅したのち、95℃付近でDNAを一本はCDLでからすの加えておるPCR等の増幅を存在したのす。場間色素を練習化したプロープと、蛍光機器されたプロープを42℃付近でアニールさせ、その後温度を変化さたたく、色素を様据化したプロープとが蛍光機器されたアロープから剥かされて蛍光が検出されなくなることにより能解温度を測定することができる。

(リアルタイム法による標的核酸の定量)

核酸増縮力法で合成でれたDNA調は自己の配列に対して相補的な配列をもつので、その大部分が塩基対結合を形成している。この特徴を利用して、増縮生成物の定量が可能である。エチジウムプロマイド、SYBER Freen I、あるいはPico Greenのような2本類インターカーレーターである宝光色素の存在下で本発明のブライマーを用いて被酸増縮を実施すれた、生成物の増加に伴って蛍光強度の増大が観察される。これをモニターすれば、開頭系でDNAの増幅と宝光の増加が同時に進縮でき、核酸の定量ができる(臨床検査法提表、31版1318 頁:特別2001 242169号公報参照)。例えばライトサイクラーによる定量は、PCR等の核酸増縮による本額の副溝(minor prove)に反応液中のSYBR Green I、LC Red840等の核酸増縮によるこ本額の副溝(minor prove)に反応液中のSYBR Green I、LC Red840等の機能色素が結合し、その蛍光強度を測定することにより行われる、該PCRのサイクル数の機器色素が結合し、その蛍光強度を測定することにより行われる。

20

30

40

が増えるたびにDNAが増幅し、これに伴って増幅DNAにSYBR Green I等の機器色素が結合し、 虫光強度も上昇する。サイクル毎の蛍光強度を測定することで、核酸の定量が可能となる。

[0020]

(系統解析による真菌同定)

増幅産物の塩基配列の決定は公知の方法によって行うことができる。具体的には、特異的な塩基での化学的な切断を利用するマキシムーギルパート法(Maxam Gilbert法)、ジデオキシスフレオチドにより特異な塩基でのDNA複製反応の停止を利用するサンガー法(Sanger法)などがよく利用すれている。

本発明において、進伝子系数解析は、真菌258、268 表しくは288のrRNA進伝子をコードするDNA内のアライマー増幅領域で行うことができる。進伝子系数解析は公知の解析方法によって行うことができる。このような方法としては、Hispins法、UPCMA法、N J法などがあけられる。また、これらの方法により解析を行うための市販ソフトがある(DNASIS:日エソフトウエアエンジニリアニング、SINCA:富士通等)。

[0021]

(真菌菌種の同定方法)

本発明の真菌検出方法により、菌種特異的な配列が検査機関等の施設にありて検出すれ、 得られた検出データが、例えば電気通信図路を通りて真菌菌種の解析センターに送信すれ 、 真菌類の遺伝子系税解析データペースに基づいて真菌菌種の同定を行うことができる。

(図1)。

進伝子系統解析は、本駅発プライマーのいずれがの組み合わせによる増幅領域を用いて、 例えば2 パラメーター法を用いたNJ法 (SINCA 富士通製) にて系統樹を作成し、行うこ とができる。作成された系統樹は、例えはプートストラップ法を用いた系統的評価により 値級でき、真菌の同定をすることができる。

例えば、Asper9illus属「菌種、Candid属質菌種、Cryptococcus属(菌種、Rhizopus属 8菌種、 、Trickosporon属 2 菌種、Pneumocistis cariniil菌種およひその他の真菌 87菌種の計62菌種の具面線準株の塩基配列はGenBankに登録されており、これらの面核の258、268者とはは288のrRNA遺伝子をコードするDNAを用いて真菌菌種の同定を行うことができる。GenBankには上記以外の登録がされており、必要に応じて、目的遺伝子の塩基配列を用いることができる。

[0022]

ようとしょ。 上記本祭明の真菌検出方法により得られた検出データに基づき、解析センターにおいて真 菌菌種の同定が行われた結果を、電気通信回路を経て施設にフィードパックするという真 菌種同定サービスのビジネス方法を提供することができる。

[0023]

【実施例】

本発明の理解を深めるために、以下に実施例を示して本発明を説明するが、本件特許発明な実施例の内容に何ら限定されるものではない。

[0024]

(実施例1)真菌DNAの抽出

EDTA加採血管で採血した全血100μ1の血球成分(赤血球、白血球等)を溶血させる。溶血 液にDNA分解酵素(DNase)を加え、血球中から溶出したDNAを分解し造地により真菌を裏面 する、乗権した真菌がもProteinaseCロッシュ社製)により菌壁を溶解し、DNAを油造し集

[0025]

(実施例2)増幅のためのプライマー

抽出したDNAについて、配列番号2~5に示す塩基配列からなるプライマーを用いたPCRにより真菌285 RNAをコードする遺伝子領揮を増幅した。PCRは、センス側に配列番号2ある は、配列番号4で表される配列からなるプライマーを、アンチセンス側に配列番号3ある には配列番号5をで表される配列からなるプライマーを使用して行った。増幅に使用する には配列番号5をで表される配列からなるプライマーを使用して行った。増幅に使用する

プライマーは、以下に示す塩基配列からなるものを使用した。 [0026] 1) ヤンス側プライマー: Fungi D1 5'GAT TGC CTC AGT AGC GGC GAG TGA 8'(配列番号2) (配列番号1に記載する配列の内、115~188位の配列を表す。) 2) アンチセンス側プライマー: Fungi U1 5'GAT TGC CTC AGT AGC GGC GAG TGA 3'(配列番号 3) (配列番号1に記載する配列の内、860~841位に相補的な配列を表す。) 8) センス側プライマー: Fungi D 5'AGT GAT CGA AAG ATG AAA AG 3'(配列番号4) 10 (配列番号1に記載する配列の内、89%~417位の配列を表す。) 4) アンチセンス側プライマー: Fungi U2 5'GTC CGT GTT TCA AGA CG 3'(配列番号5) (配列番号1に記載する配列の内、694~678位に相補的な配列を表す。) [0027] (実施例3)リアルタイルPCR ライトサイクラー(LightCycler)を用いて、リアルタイムPCRを実施した。 LightCycler FastStart DNAマスターSYBR Green I (ロッシュ社製) 支使用した。試薬調 製はキット添付説明書にせって行った。Li9htCycler Fast8tart酵素へLi9htCycler Fast8 tart反應液 SYBR Green I 60 k lを加え、これをLightCycler FastStart DNAマスターSYBR Green ! (マスターミックス) として使用した。反応は専用の反応容器のLi9htCyclerCapi Illariesを用い、これにマスターミックス241と配列番号2及び配列番号3で表される塩 基 配 列 か ら な る プ ラ イ マ ー せ れ ぜ れ を 1 μ M (最 終 濃 度) 、 M9 C I 。を 8 m M (最 終 濃 度) 、 滅 菌 蒸留水 7. 4 μ l を 加 え 15 μ l に 調整 し 、 サ ン プ ル DNA溶 液 5 μ l を 添 加 し て 20 μ l で 反 応 を 行 っ た。反応条件は、95℃10分の加熱後95℃10秒、55℃10秒、72℃20秒を50回行った。 反応終了後、増幅産物の融解曲線(Melting curve)支得スために65℃から一秒間に0.2℃ず つ98℃まで温度を上昇させた。 [0028] (実験例1) PCR測定結果 (プライマー評価) とトの主な深在性真菌症の起因菌である Candida albicans、C. parapsilosis、C. tropical 30 is, C.krusei, C.9lablata, Aspergillus flavus, A.fumigatus, A.niger, Cryptococcus neofomans、Rhizopus arrhizus、Trichosporon beigelii、Pneumocystis cariniiの標準 株12南種について、標準株からDNAを抽出し、配列番号2及び3に記載の塩基配列からな スプライマーを用いてPCRを行った。 その結果、上記12萬種全てが検出され、その検出感度は1反応あたり10²~10¹コピー/チ ュープあった。このことから、本開発プライマーの塩基配列はヒトに感染し真菌症を呈す 真菌に保存されていることが容易に推測できた。

【0029】 (実験例2) ライトサイクラーによる真菌の検出

ライトサイクラーの878R GreenによるリアルタイムPCRCより、真菌の特異的な健康曲線を検出できた。この健康曲線のピーク温度は二本類DNAの50%が一本類DNAになるときの温度、つまり健康温度(下)であり、増幅産物の6C含丸量によりTnが決定される。今回使用した12種類の真菌の健廃曲線から得られた名苗種のTm値は、Candida albicansは88.42℃、C. Parapsilosisは84.64℃、C. tropicalisは85.57℃、C. kruseiは70.44℃、C. 91sblataは85.66℃、Asperjillus flavust371.86℃、C. ryptilosoccus neofomans85.39℃、Rhizopus arrhizusは840.86℃、C. Irichosporon beigeliiは84.74℃、Pneumocystis Cariniiは85.16℃であった。なお、Tm値は機器の住廃上±1.5℃の参数がある。

このTm値の測定により目的産物の増幅物を確認することができ、PCR産物の同一性、特異産物と非特異産物を区別することが可能であることが確認された(図2)。

[0030]

(実験例3)系統解析による真菌同定

その結果、既知の真菌288rRNAをコードするDNA内で本開発の解析領域による遺伝子系統解析では菌連同定が可能であった(図1)。 【0031】

100311

(実験例4) ライトサイクラーによる定量 (Asper9illus fumi9αtus)

PCRによる増幅核酸の二本類の副溝(minor groove)に、反応液中のSYBR Green Iを結合させることにより、PCRのサイクル数が増えるたびにDNAが増幅し、これに伴って増幅DNAにSYBR Green Iが結合し、蛍光強度も上昇する。この原理を利用して、真菌増幅領域断片を含む DNAの定量をライトサイクラーにより行う。PCRによる増幅は、配列番号4及び5に示されたプライマーを用いた。

[0082]

【表 1 】

	試料	理論値	実測値	サイクル数
0	Standard 1	6×10 ⁶	5.827 × 10 ⁶	13.48
2	Standard 2	1×10 ⁵	8.785 × 10 ⁴	18.58
3	Standard 3	3×10 ³	4.291 × 10 ³	22.26
4	Standard 4	1×10 ²	8.195 × 10 ¹	27.08
5	陰性コントロール	0	-	-
6	試料1		1.337 × 10 ³	23.68
Ø	試料2		3.994 × 10 ¹	27.97
8	陰性コントロール	0	-	-
9	陽性コントロール		8.060 × 10 ⁵	15.88

[0033]

真菌増幡領域断折さアラスミドに組込んだDNAからかるスタンゲードDNA(▲ 1 ▼ ~ ▲ 4 ▼) を表1の理論値の値となるように調整し、 せれについてライトサイクラーを用いて増配線指いた(図 3)。 ライトサイクラーによる測定値と理論値の相関係数か0.98 ~ 1.00となり、PCRのサイクル数とDNA豊の増幅によるSYBR Green Iの蛍光強度から真菌の定量が可能であることが確認された。陽性コントロール(▲ 9 ▼) 陰性コントロール(▲ 5 ▼ ▲ 8 ▼) 及び Asper9illus funiactus を含めまが試料(▲ 6 ▼ 本 7 ▼) っしいても同様に増幅態度指した。その結果、▲ 5 ▼ および ▲ 8 ▼ については増幅が認められず、▲ 6 ▼ および ▲ 7 ▼ については表1 に示すDNAの計算値が得られ、真菌量を計ることが可能であった

[0084]

50

10

20

30

40

20

(実験例5) ライトサイクラーによる定量(<u>Cryptococcus neoformans</u>) 実験例4 と同様に真菌増結領域断片を含むDNAの定量をライトサイクラーにより行った。P CRによる増結は、配列番号4及ひ5に示されたプライマーを用いた。 【0035】

【表 2 】

	試料	理論値	実測値	サイクル数
(1)	Standard 1	6 × 10 ⁶	6.406 × 10 ⁶	12.74
2	Standard 2	1 × 10 ⁵	7.306 × 10 ⁴	18.35
3	Standard 3	3×10 ³	4.591 × 10 ³	21.82
4	Standard 4	1 × 10 ²	8.376 × 10 ¹	26.83
5	陰性コントロール	0	-	-
6	試料1		1.641 × 10 ⁶	14.45
Ø	試料2		6.667 × 10 ⁴	18.46
8	陰性コントロール	0	-	-
9	陽性コントロール		5.471 × 10 ⁵	15.83

[0036]

真菌増極領域断片をアラスミドに組込んだDNAからなるスタンゲードDNA(▲ 1 ▼ ~ ▲ 4 ▼)を表1の理論値の値となるように調整し、それについてライトサイクラーを用いて増幅 80 曲線描りた(図4)。ライトサイクラーによる測定値と理論値の相関係数かが、98~1、00となり、PCRのサイクル数とDNA量の増幅によるSYBR Green Iの蛍光強度から真菌の定量が可能であることが確認された。陽性コントロール(▲ 9 ▼)、 隣社コントロール(▲ 5 ▼ ▲ 8 ▼)及び<u>CryPtococcus</u> neoformansを含む未知裁計(▲ 6 ▼ 7 ▼)についても同様に増幅曲線を描いた。その結果、▲ 5 ▼ あよひ▲ 8 ▼ については増幅が認められず、▲ 6 ▼ あよび▲ 7 ▼ については実足に示すDNAの計算値が得られ、真菌量を計ることが可能であった。

[0037]

【発明の効果】

以上説明したように、本発明の真菌検出方法により、生体試料より早期に真在性真菌の感 40 染の有無を確認することができ、さらに、酸解温度の測定及び系統樹解析により、検出さ れた真菌の面種の同定を早期に行うことが可能となる。

[0038]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

(110)	MITSUBISHI KAGAKU BIO-CLINICAL LABORATORIBS, INC	•		
⟨120⟩	Detection methods for Eumycetes			
⟨130⟩	NP02-1117			10
(160)	5			
⟨170⟩	PatentIn version 3.1			
(210)	1			
⟨211⟩	3442			20
⟨212⟩	DNA			
(213)	Candida albicans			
(400) ttttta	1 atcaa ctigicacac cagaliatia ciiaatagic tiigaccica	aatcaggtag	60	
gactac	ccgc tgaacttaag catatcaata agcggaggaa aagaaaccaa	cagggattgc	120	30
ctcagt	tagcg gcgagtgaag cggcaaaagc tcaaattiga aatctggcgt	ctttggcgtc	180	
cgagt t	igtaa tiigaagaag giaiciiigg geeeggeici igiciaigii	ccttggaaca	240	
ggacgt	tcaca gagggtgaga atcccgtgcg atgagatgac ccgggtctgt	gtaaagttcc	300	40
t t tgac	gagt cgagtigitt gggaatgcag cictaagigg giggtaaatt	ccatctaaag	360	70

	420	it gaaaagaact	atggaaagat	aagtacagtg	gatagcgaac	gcgagagacc	ctaaatattg
	480	g agatcagact	gaagggcttg	tgt tgaaagg	tacgtgaaat	agtgaaaaag	ttgaaaagag
40	540	g ccagcategg	gtttaccggg	ggccgctgcg	tctcgggggc	catgotgoto	tggtattttg
10	600	g tgttatagcc	ttctgctgtg	gtggcacggc	gcggaggaa t	caggataatg	tttggagcgg
	660	g aigitggcat	tttacctagg	ctgcggtttt	agaccgagga	ctgccagcct	tctgacgata
	720	c taigcgagig	gtctaacgtc	ggaccaagga	cttgaaacac	agtcgcccgt	aatgatetta
20	780	c cattagggtg	ggtgggggcc	agigaacgaa	gcgtaatgaa	aaacccgtac	tttgggtgta
	840	g cigitgggac	aagagcatag	ggatttgagt	gtgttcggat	cgatectgat	caccategae
	900	t ggtggagget	aggaaactct	gtgaagccag	cctgaatagg	gtgaactatg	ccgaaagatg
30	960	g aaagactaat	tataggggcg	cgaatttggg	aatcgatcgt	ctgacgtgca	cgtagcggtt
30	1020	a agcicgiaic	ggatagcaga	gtttccctca	tcctgccgaa	agtagctggt	cgaaccatct
	1080	c ttaacttatt	tgaaatgacc	gtcttggggt	atgattagaa	ggtaaagcga	agttttatga
	1140	ıc aattgaatga	gaacgiggac	ttgcttaatt	gaagteettg	aaatatgtaa	ctcaaacttt
40	1200	g aaccgaacgt	atgegggatg	agaac tggcg	tttggtaagc	gtgggccatt	agagetttta

gaagttaaag tgccggaatg cacgctcatc agacaccaca aaaggtgtta gttcatctag 1260 acagooggac ggiggocaig gaagioggaa toogotaagg agigigiaac aacidacogg 1320 ccgaatgaac tagccctgaa aatggatggc gctcaagcgt gctacttata cttcaccgtg 1380 attgctgttt tgacgctttc acgagtaggc aggcgtggag gtcagtgacg aagcctttgc 1440 10 tgtaaagcig ggicgaacgg ccictagigc agaictiggi ggiagiagca aataitcaaa 1500 tgagaacttt gaagactgaa gtggggaaag gttccatgtc aacagcagtt ggacatgggt 1560 tagtcgatcc taagagatgg ggaagctccg tttcaacgtg cttgattttt caggccagcc 1620 20 ategaaaggg aateeggtta aaatteegga acttggatat ggattettea eggeaaegta 1680 actgaatgtg gagacgtcgg cgtgagccct gggaggagtt atcttttctt cttaacagct 1740 tatcacccig gaatiggtit atccggagat ggggtcttag ggctggaaga gcgcggtaat 1800 titgccgcgt ccggtgcgct tacgacggtc cttgaaaatc cacaggaagg aatagttttc 1860 30 atgecaagte gtacteataa eegeageagg tetecaaggt taacageete tagttgatag 1920 aataatgtag ataagggaag teggeaaaat agateegtaa ettegggata aggattgget 1980 ctaaggateg ggtgtettgg geettgtgta gaegeggegg tgaetgttgg egggetgttt 2040 40

cacgacggac tgctggtgga tgctgctgta gacacgcttg gtaggtcttt atggccgtcc

ggggcacgit taacgaicaa citagaacig gtacggacaa ggggaaicig acigictaat 2160 taaaacatag catigigaig gicagaaagt gaigtigaca caaigigatt teigeeeagt 2220 2280 gototgaatg toaaagtgaa gaaattoaac caagogoggg taaacggogg gagtaactat 10 gactetetta aggiagecaa aigeetegie atetaattag igaegegeat gaaiggatta 2340 acgagatice cacigieest atetactate tagegaaace acagecaagg gaacgggett 2400 ggcagaatca gcggggaaag aagaccctgt tgagcttgac tctagtttga cattgtgaaa 2460 2520 agacatggag ggtgtagaat aagtgggage tteggegeeg gtgaaatace actaceteta 20 tagttttttt acttaticaa igaageggag eiggaggica aacteeaegt tetageatta 2580 agccctctgg gcgatccggg ttgaagacat tgtcaggtgg ggagtttggc tggggcggca 2640 catcigitaa acgataacgo aggigiocia agggggacto aiggagaaca gaaatotoca 2700 30 gtagaacaaa agggtaaaag toccottgat titigattito agtgtgaata caaaccatga 2760 aagtgiggee taicgaicet tiagieeete ggaattigag gelagaggig eeagaaaagt 2820 taccacaggg ataactggct tgtggcagtc aagcgttcat agcgacattg cittitgatt 2880 40 citegatgie ggeictiect atcatacega ageagaatte ggtaagegit ggattgitea 2940

cccactaata gggaacgiga gcigggitta gaccgicgig agacaggita git	ttaccct 3000
acigaigaat gitaicgcaa tagtaatiga acitagtacg agaggaaccg tic	attcaga 3060
taattggttt ttgcggctgt ctgatcaggc aacgcgcgaa gctaccatct gct	ggattat 3120
ggctgaacgc ctctaagtca gaatccatgc tagaacgcga tgattttigc cct	gcacatt 3180 10
ttagatggat acgaataaga citittagic gciggaccat agcaggcigg caa	cggtgcg 3240
cttagcggaa aggcttigig cgcttgccgg cggatagcaa tgtcaacatg cgc	ggggata 3300
aateettige atacgaetta gatgiacaac ggagtatigi aageagiaga gia	
tgitacgaic igcigagait aagcicitgi igicigaiti giciaagaag acc	tgcccga 3420
agggggtctg tttagcatag gc	3442
(210) 2	
⟨211⟩ 24	30
(212) DNA	
(213) Artificial	
⟨220⟩	
(223) Designed DNA based on Candida albicans 28S ribosoma	l RNA gene
(400) 2	40

gattgcctca gtagcggcga gtga

(210)	3		
⟨211⟩	24		
(212)	DNA		
(213)	Artificial		
(220)			10
(223)	Designed DNA based on Candida albicans 28S ribosomal RNA gene		
(400)	3		
gattgc	cica giagoggoga giga	24	
			20
(210)	4		
(211)	20		
$\langle 212 \rangle$	DNA		
⟨213⟩	Artificial		
(220)			
⟨223⟩	Designed DNA based on Candida albicans 28S ribosomal RNA gene		30
(400)	4		
agtgat	cgaa agatgaaaag	20	
(210)	5		
(211)	17		40
(212)	DNA		

```
(213) Artificial
```

(220)

(223) Designed DNA based on Candida albicans 28S ribosomal RNA gene

(400) 5

17 gtccgtgttt caagacg 10

【図面の簡単な説明】

【図1】真菌の系統解析を示す図である。(実験例3)

【図2】各菌種の駐解温度を示す図である。(実験例2)

【図3】 ライトサイクラーによる増幅曲線を示す図である。Aspergillus fumigatus (実 驗 例 4)

【図4】 ライトサイクラーによる増幅曲線を示す図である。Cryptococcus neoformans (実験例5)

【符号の説明】

▲ 1 ▼ スタンダード 1

スタンダード 1 **▲** 2 ▼

▲ 8 ▼ スタンダード 1

▲ 4 **▼** スタンダード 1

▲6▼ 試料 1

▲ 7 ▼ 試料 2

▲ 9 ▼ 陽件 コントロール







